

# Pierwotny zespół hipereozynofilowy

## Kod Orpha: 314950 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

A rare hypereosinophilic syndrome characterized by hypereosinophilia produced by clonal eosinophils derived from neoplastic stem cells in the absence of any secondary cause of eosinophilia and persisting for at least six months. The condition is associated with signs of organ infiltration, dysfunction, and damage. Clinical manifestations are highly variable, depending on the organ systems involved, and include dermatologic, pulmonary, cardiac, gastrointestinal, and cerebral manifestations, among others.

#### Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Choroba	Clonal hypereosinophilic syndrome HES-M HES-N Klonalny zespół hipereozynofilowy Neoplastyczny zespół hipereozynofilowy Pierwotny HES HES-M HES-N Neoplastic hypereosinophilic syndrome Primary HES

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
314950	-	D47.5

#### Kod ICD11

\*Źródło

orphanet

## **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - interntowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)